PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-034969

(43) Date of publication of application: 05.02.1992

(51)Int.CI.

H01L 27/092 H01L 23/62 H01L 27/04 H01L 27/08

(21)Application number: 02-140771

(71)Applicant:

NISSAN MOTOR CO LTD

(22)Date of filing:

30.05.1990

(72)Inventor:

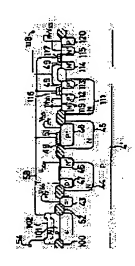
TAJIMA YUTAKA

(54) SEMICONDUCTOR DEVICE

(57)Abstract:

PURPOSE: To prevent the latch up circuit from being made while ... integrating the circuit by a method wherein the first region is provided with the larger band gap or higher recoupling level than those of the second

CONSTITUTION: A P type porus silicon layer 100 is formed on the main surface of a P type substrate 41; an N-type polycrystal silicon layer 102 is formed on the main surface of the P type porus silicon layer 100 through the intermediary of a P type polycrystal silicon layer 101; one end of the Ptype polycrystal silicon layer 102 is connected to an input terminal while the other end is connected to the gate of CMOS. Through these and the procedures, since the numbers of electrons implanted in the P-type substrate 41 to reach an N well 111 can be reduced, the latch up circuit can be prevented from being made without widening the chip space: $\langle \cdot, \cdot \rangle$ Furthermore, the insulation breakdown will not occur since there is no insulating film between the N-type silicon layer 102 and the P-type: substrate 41. Accordingly, an input protective circuit can be made without deteriorating the surge yield strength of the N-type polycrystal silicon layer 102 as an input resistor.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

<

19 日本国特許庁(JP)

11 特許出願公告

平4-34969 ⑫ 特 許 公 報(B2)

®Int. CI. *	識別配号	庁内整理番号	2000公告	平成4年(1992)6月9日
A 61 K 31/35 7/00	ADT ADU K	7475-4 C 9051-4 C		
7/06	AGA X ADN	9051-4C 7038-4C		
35/78 // C 07 D 311/60	ADD C	7180-4C 6701-4C		
,, _ 0 0				発明の数 1 (全9頁)

細胞賦活能、免疫賦活能を有する活性酸素捕捉除去剤 会発明の名称

> 创特 頭 昭62-207236

63公 第 平1-50877

②出 顧 昭62(1987) 8月20日 @平1(1989)2月27日

高知県土佐清水市旭町4-4 羽 靭 負 何一発明 者 岐阜県大垣市三塚町998番地 の発 明 者 安 藤 裕 岐阜県岐阜市加野1667番地の7 松井 建次 **伊発** 明 者 岐阜県大垣市宮町1丁目25番地 坪 井 謎 個発 明 岐阜県山県郡高富町高富337番地 顧人 一丸フアルコス株式会 多田

社

とも子 佐伯 審査官

図特許請求の範囲

1 パイカレイン又はパイカレインを含む抽出物 を用いることからなる、細胞賦活能、免疫賦活能 を有する活性酸素捕捉除去剤。

1

発明の詳細な説明

〔1〕 発明の目的及び産業上の利用分野

本発明は、黄芩:オウゴン中に含まれるフラボ イド系成分 (パイカレインなど)、又はパイカレ インを含む抽出物に係る新規な応用(利用)に関

すなわち、本発明による上記成分は、活性酸素 (Oxygen radicals): OR(O-2, H2O2, OH ., 化学ルミネセンス) の捕捉、及び除去作用を有 し、よって、医療品分野、又は化粧品分野(医薬 捕捉除去剤として利用することができる。

〔2〕 従来の技術

W)活性酸素:ORの及ぼす影響

活性酸素(以下、便宜上ORと略記する)は、 主体となし、生体等における、さまざまな反応 と、その影響等について研究が続けられてきてい る。

例えば、細菌・ウイルス、異物などの外敵が、 生体中内へ侵入すると、まず、血液中の食細胞で ある好中球・単球・マクロフアージが、進入した 外敵に対して、貧食作用を開始し、貧食に引き続 5 き、食細胞の胞体中に貧食された異物類を溶解さ せるために、ORの生産がなされる。ORは、こ のとき、貧食物を融解する他、直接的に、細菌や 異物に対して、強力な細菌作用を及ぼし、生体の 自己防衛に当る。

2

10 しかし、この場合、食細胞が過度に刺激される と、ORや、ライソゾーム酵素の産生・分泌が増 加され、その結果、さまざまな弊害を生体に与え ることとなる。

すなわち、ライソゾーム酵素による組織障害 品外品を含む)の処方中の系に配合し、活性酸素 15 は、古くから知られているが、この場合、増加し たORによつても、高度な組織障害がもたらさ れ、近年、生体で増殖されたORによる疾病が、 数多く明らかにされてきている。

例えば、皮膚とORの関係についてみれば、皮 O^- 2、 H_2O_2 、OH・、化学レミネセンスの四種を 20 膚は、直接的に外界と接触する器官であるため に、それらの環境因子の影響を受けやすい状態に ある。ORが皮膚に過剰な状態で存在すれば、そ の結果は、不飽和脂肪酸と反応して、過酸化脂質

を増加させる。又、化粧品や外用剤などにおける 製剤にあつては、その系(処方中)において油脂 を含むため、ORの作用によつて、過酸化脂質を 生成し易い状態にある。これらの生成された過酸 化脂質は、動脈硬化、発癌、老化、膜の破壊、蛋 5 これらの炎症には、過酸化脂質の産生と共に、ブ 白変性、溶血などの有害な作用の引き金となり、 皮膚に対しては、炎症、浮腫、壊死、色素沈着な どを引き起こす。

このために、各疾患に深く係わるORを除去す ること、すなわち、ORの過剰によつて起こる、10 るとされている。 疾病に対して、その治療及び予防に当つて、優れ た、OR捕捉除去物質が求められ、その検索が統 けられてきた。

(B) OR捕捉除去物質の調査

ORの捕捉除去能を有する物質としては、動・ 植物の生体におけるSOD(スーパーオキサイドジ スムターゼ) や、カタラーゼ、グルタチオンバー オキシダーゼの存在が知られている。

例えば、SODは、生体内にあつて、O⁻₂を特異 的に消費する酵素としてよく知られている。20 性関節リウマチ、潰瘍性大腸炎疾患などが知られ SODやカタラーゼと同様に、ORのスカベンジャ ーとしては、トコフエロールや、抗酸化剤として 知られる、BHA、BHTなどがある。又、天然物 由来の成分としては、上述したトコフエロール (ピタミンE)、ケルセチン、ルチン、カンフエロ 25 (bronchial damage) など、そして、前述したご ール、ミリセチン、フイセチン、モリンなどのフ ラボノイドが知られている。

(C) OR捕捉除去物質の応用(利用)分野

ORの捕捉除去能を有する物質の応用分野とし ては、例えば、化粧品、あるいは医薬用外用塗布 30 ン形成を促進して起こる場合もあると、言われて **塗擦剤(医薬部外品を含む)に用いれば、皮膚の** 老化現象の予防剤となる。

例えば、皮膚(肌)に対して、その紫外線照射 部は、これにともなつて、ORの産生、ひいては 過酸化脂質の産生が高まり、同時に組織障害やメ 35 い。さらに、脳、心臓における、動脈硬化による ラニン形成を助長し、その結果、小皺、シミの発 生が高まると言われている。したがつて、OR捕 捉除去剤は、これを外用塗布等の剤形の処方中に 配合すれば、美肌効果が得られ、とくに露出した 顔面等に、塗布、塗擦することは、日光によるシ 40 る。この状態は、血管内のキサンチンデヒドロゲ ミやソパカスなどに対する、色素沈着を防ぎ、 又、その治療にも応用可能となる。

ORの過剰により起こる疾病としては、この 他、疱疹状皮膚炎、線状免疫グロブリン水疱性皮 層疾患 (linear IgA bullous dermatosis)、重症 のセメント皮膚炎、レントゲン皮膚炎、火傷、外 傷、日光皮膚炎、接触性皮膚炎、主婦湿疹、アト ピー皮膚炎、湿疹、ペーチエツト病等が知られ、 ロスタグランジなどの産生も深く係わつているこ とが知られている。又、火傷などの場合、ORの

上昇が抑制されれば、ケロイド形成に発展せず、 瘢痕形成程度に、症状を軽減することが可能であ

又、ORの過剰な生成がともなう疾患として は、この他、発症5日以内の状態にある川崎病、 心筋梗塞、脳外傷時の血管障害の悪化、科学物質 による肺、心などの組織障害や硬化、糖尿病の増 15 悪などが知られ、さらに、ORによる慢性の刺激 は、発癌の重要なプロモータとなるとされてい

さらに、ORの増加により増悪する自己免疫疾 患としては、皮膚はえうじ症、クローン氏病、悪

一方、ORの生成と、過酸化脂質の産生との間 には深い関連があると考えられている疾患には、 白内障、肺硬化症、肺気腫、気管支の損傷 とく、シミ、ソバカスなどの、皮膚の異常な色素 沈着症状などがある。過酸化脂質の産生は、メラ ニン色素の形成を増強するとされ、又、顔面の色 素異常沈着症は、ORの産生が直接的に、メラニ いる。

又、脾臓、小腸は、キサンチンオキシターゼに 富む。このために、ORによる組織障害が発生し 易い状態にあり、その結果、糖尿病になりやす 血管障害(例えば、脳卒中、心筋梗塞)や、脳外 傷時などにおいては、血栓などによる血流障害 や、急敵な一過性の血管の萎縮による血管内の、 虚血状態をまねき、そのために酸素欠乏状態とな ナーゼが、キサンチンオキシダーゼに変化し、血 管内の血流中に、大量のORを発生させ、血管壁 の損傷に致命的なダメージを与えるとされてい る。さらに、ボルフイリン代謝異常についてみれ

ば、例えば、皮膚ポルフイリン症にあつては、ポ ルフイリン体が増加し、紫外線によつて、ポルフ イリン体により、大量のORや過酸化脂質が産生 し、これによつて、組織障害やメラニン形成を助 長するとされ、この際、ORの生成が皮膚癌のプ 5 除去することの出来る、スカンペンジャー作用 ロモーターとして、働くことなどのことが知られ ている。

DI OR捕捉除去剤の開発状況

前記(A))~(c)で述べたごとく、OR捕捉除去能 可能であるとされ、さまざまな薬剤の開発が活発 に進められてきている。そして、例えば、SOD を用いた、その分野への応用が、いくつか提案さ れてきた。

しかし、SQDは、大変不安定な物質であり、 化粧品等の処方中の系において、製剤化が容易で なく、その効果を発揮するためには、種々の安定 化法が考えられてきた。例えば、マイクロカプセ ル化、リポゾーム化等による製剤化も提案されて いる。

(3)発明が解決しようとする問題点

これまでに知られている、OR捕捉除去能をも つた物質のほとんどは、細胞膜の代謝系におい て、影響(作用)を与えないか、又は、逆に代謝 を若干、低下させる傾向を示すものが多かつた。

しかし、ORの生成を含む食細胞の活性、代謝 においては、その抑制は、生体にとつて不利益と なる。すなわち、好中球・リンパ球細胞の代謝系 においては、増強させる作用をもつた、OR捕捉 除去物質が望ましい。しかし、これまで、そのよ 30 うな物質は少なかつた。

本発明者らは、SODの不安定な欠点を補い、 さらに、SOD以上に、すなわち、SODの作用 (働き) ステップとしては、O⁻₂を、O₂とH₂O₂に 変換させる酵素であつて、次にカタラーゼによ 35 り、H₂O₂を、H₂OとO₂となす生化学的な反応機 序があるが、ここでは、広く、○2のみならず、 H₂O₂、OH・、化学ルミネセンスを除去し、し かも、他のスカベンジャーには、ほとんど見られ ない、食細胞の活性をはじめ、各細胞の活性(代 40 謝)も増強できる物質を求めることを、その開発 のテーマとなし、鋭意、研究に当つた。

つまり、本発明の解決せんとなす問題点は、数 多い天然産物のなかから、前述した4種のORの

産生に対して、これを低下(抑制)させる作用を 有し、同時に、食細胞、及び各細胞の代謝に対し ては、これを低下(抑制)することがないことを 条件となし、過剰に産生されるORを、生体内で (SOD様作用)物質を見出すことにあつた。

6

本発明者は、この目的(テーマ)をもとに、コ ツコツと地道な検索を続けてきた。

その結果、オウゴンから得られた抽出物(オウ に優れた物質は、各種の疾患の治療や予防に利用 10 ゴンエキストラクトパウダー) が優れたOR捕捉 除去作用を有することを見出し、本発明に至つた のである。

> その間、本発明者らは、すでに次表(第1表) に示すごとく、オウゴンから得られる抽出物に関 15 し、種々の応用開発を続けてきたが、本発明によ つて、オウゴンの利用分野は、さらに拡大される こととなつた。

「第1表」 オウゴンに係る刊行物 の所在

20 要旨(※印は本 刊行物の所在 顧出願時点で未 公開) 公開特許公報昭61-50918(特許顧昭59-パイカリン又は パイカレインを配 有液、それを配 合した皮膚外用 知、又は皮膚化 173537) 粧料。 公開特許公報昭61-パイカリンの糟 50921(特許顧昭59-製化法。 173538) 特許出願昭61-170551 バイカレイン高 (特開昭63-27435号) 含有エキスの抽 出法。※ パイカレイン、 パイカリン等を 用いた日焼け防 特許出願昭61-227497 (特開昭63-83017号) 止用化粧料。※ 特許出願昭62-086362 朩 パイカレイン パイカリンを用 (特開昭63-253013号) いたメラニン生 成抑制剤。※

発明の構成 (4)

本発明は、黄芩:オウゴン(シソ科植物である コガネ花の根)から得られた、バイカレイン、又 は、パイカレインを含む抽出物をもつて、OR捕 捉除去剤として用いることからなる。

25

以下に、本発明について、具体的に示すため に、その試験法と共に、成績結果等を示し、詳記 する。

(A) 成分(物質)の特定

本発明によるOR捕捉除去剤は、上記したごと 5 く、オウゴン由来の抽出物であつて、バイカレイ ンを含むことを特徴とするが、パイカレインの 他、オウゴン中に含まれるフラボノイド系成分、 その他の成分が混在した抽出物からなる。

その抽出法としては、前記第1表中(イ)~时に示 10 す方法によって得ても良く、又、以下に示す方法 により得られた、抽出物を用いても良い。又、こ れらの方法にこだわることなく、他の公知な抽出 法をもとに得られた、抽出物を用いても良いが、 その際、得られた抽出物において、フラボノイド 15 として少なくとも、パイカレイン、又はパイカリ ン (パイカリンは、パイカレインの配糖体)を含 むことを必須となす。

(B) 抽出法(製造法)

3時間の前処理浸漬を行う。この操作を終了した 後、浸漬液に対して、1.8 ℓのアルコール(エタ ノール又はメタノールなど)を加え、浸漬抽出、 又は、加温下で抽出を行い、その濾液を得る。こ の濾液に、ナイロン (ポリアミド、セルロース、25 又はキトサンをそのままか、あるいは、有機酸を 加えて用いる)を加えて処理し、濾過した後、こ の濾液1部に、精製水2部を加える。これによつ て、黄色エキス末が析出してくるので、これを得 て乾燥し、オウゴン抽出物(オウゴンエキストラ 30 クトパウダー)約10gを得る。

(C) 抽出物の特徴

前記(3)で示す抽出法によつて得られた、オウゴ ン抽出物は、次表(第2表)及び、第1図に示す ごとく、パイカレインを主体に含む抽出物であ 35 り、他に、オウゴニン等が確認される、尚、第1 図は、高速液体クロマトグラフィーによるチャー トであり、その試験法は、次の条件を用いて実施 した。

「高速液体クロマトグラフィー測定条件」 カラム;LS-410(ODS)、4.6mm×25cm。溶離 液;アセトニトリル43:水27:0.6%リン酸30。

流量; 1.0 ml/min。カラム温度; 40℃。検出; 紫外部280nm。

「第2表」 抽出物の性状 及び成分

項目	数值等
性状	本品は、黄色の粉未でエタノール、 又はエタノールと水の混液中に溶 解するも、水には不溶である。
定量	パイカレイン 53%
その他の 確認成分	オウゴニンなど

(10) 作用又は効果

本発明による、OR捕捉除去剤に係る作用を、 具体的に示すために、前記ににおいて示す抽出物 (オウゴンエキストラクトパウダー) を用いて行 なつた成績結果は次表第3~6表に示すごとくで あるが、まず、本発明による、その作用又は効果 オウゴン末100gに、精製水600m1を加え、50°で 20 について、これを要約すれば、次のごとくであ

- ① 本抽出物は、細胞系のみならず、キサンチン ーキサンチンオキダーゼ系で生成された、4種 のORのいずれについても、これを低下させ る。又、メチルトランスフエラーゼと、ホスホ リバーゼAsをはじめ、各細胞の代謝を低下さ せることなく、過剰に生成されるORを、生体 内で除去する、スカペンジャー作用を有してい ること。そして、その作用は、強力であるこ
- ② とくに、細胞系、キサンチンーキサンチンオ キシダーゼ系共に、H2O2は、完全に除去され たこと。
- ③ 又、過酸化脂質形成抑制作用についても、そ の効果が認められたこと。
- ④ すなわち、本抽出物は、他の例にない強力な 細胞賦活作用を有したOR捕捉除去剤として評 価され、免疫賦活能を有し、各種の癌の予防と 治療、あるいは、他の抗癌剤との併用によつ て、それらの物質の副作用を抑制し、又、抗癌 **40** 剤としての利用が可能である。

「第3表」 ヒト好中球系に対するOR測定結果

	0-	H ₂ O ₂	OH •	化学ルミネセンス
系中の添加濃度	n mol/10° PMN/main.	p uso 1 / 2.5 × 10° PMN / min.	p mol/3×10 ⁶ PMN/min.	104 CPM / 2.5 × 10 ^d PMN
10-°M	0.85±0.09	431±74	311±31	22.6±2.9
10 ⁻⁵ ¥	0.41±0.04	167±20	175±15	18.7±2.2
10 ⁻⁴ M	0.62±0.06	0±0	47.1±5.6	11.4±1.0
対照※	1.62±0.19	478±43	575±63	25, 1±2,7
備考	1mg/mlオプソニン処理し、ザイモサンで刺激された好中球より生成された活性酸素(OR)に対する、オウゴンエキストラクトパウダーの効果を示す。 ※・・・・対照は、オウゴンエキストラクトパウダー無添加により生成したORを示す。			

「第4表」 キサンチンーキサンチンオキシダー ゼ系に対するORの測定結果

区分	0-	H ₂ O ₂	OH -
系中の添加濃度	n mol/min.	p mol/am.	p mol/min.
10 ⁻⁶ M	8,56±0,94	812±89	1562±171
10 ⁻⁵ M	4.32±0.46	615±61	776±68
10 ⁻⁴ M	2.02±0.18	0±0	892±107
※ 開大	11.8±1.2	972±116	2012±221
備考	※・・・・・対照は、オウゴンエキストラクトパ ウダーを添加しないときのORを示す。		

「第5表」 過酸化脂質形成に対する影響 の測定結果(ドコサヘキセノ イツクアシドによる)

ドコサヘキセノイツ クアシド	オウゴンエキストラ クトパウダー	TBA反応値		
	_	0.000		
+		0.812±0.089 (コントロール値)		
+	10 ⁻⁶ N	0.74±0.08		
+	10 ⁻⁵ N	0.69±0.07		
+	10 ⁻⁴ N	0.63±0.06		
備考:535mmにおける吸光度を測定。				

ヒト好中球及びリンパ球細胞膜の 「第6表」 酵素活性測定の結果(メチルトラ ンスフエラーゼ&ホスホリパーゼ A.活性能)

区分		メチルトランスフェ ラーゼ		ホスホリバーゼA₂	
		p mol/mg protein/mm.		% arachidonete release	
細胞膜⇨		リンパ球	好中球	リンパ球	好中球
添加濃度	10 ⁻⁶ M	4.23 (±0.46)	3.88 (±0.38)	12.8 (±1.4)	8.6 (±0.9)
	10 ⁻⁵ ₩	8.56 (±0.94)	7.95 (±0.95)	17.5 (±2.1)	12.1 (±1.5)
	10-4M	12,3 (±1,35)	10.8 (±1.08)	24.1 (±1.4)	18.6 (±2.2)
	対照※	0.81 (±0.07)	0.64 (±0.07)	7.4 (±0.8)	4.5 (±0.4)
備考	活性化された人リンパ球、好中球膜200με/蛋白と、(*Hーメチル)-Sーアデノシルメチオニン、又は、(1-'4C)アラキドン酸誘導体とを用いて、膜活性リン脂質酵素活性について測定。 ※・・・・・対照は、オウゴンエキストラクトの無添加による。				

(E) 作用又は効果に係る試験法の注解

① 第3表に係る試験法:OR(O-2, H2O2, 25 OH・、化学ルミネセンス)のヒト好中球系に 対する、活性酸素 (OR) の生成に係る影響の 測定法は、後記する文献(1)~(2)による方法に従 い、静脈血より分離した。 lug/nlオブソニン で処理した、ザイモザン刺激健康人好中球 30 (polymorp honuclear leukocyte: PMN) & もとに、5%グルコース含有クレプスリンガー リン酸緩衝液(但し、化学ルミネセンス測定時 には、無色のハンクス液を使用)に浮遊させ、 PMN培養液を作製。

PMNは、フィコールハイパキュグラディエ ントデンシイティ法により、PMN含有層を分 取、更にPMN含有層を被検血清と、分子量17 ×10.の、6%デキストラン生理食塩水で希釈 処理し、0.876%塩化アンモニウムで混入赤血 40

PMN刺激に使用したザイモザンは、文献(1) ~(2)に従い、前もつて被検血清をオブソニン処 理した。

ORの内、O⁻2はチトクロムの運元により、 ベックマンのスペクトロメーターで測定。

H2O2は、スコポレチンの蛍光減少度を、蛍 光分光光度計(日立MPF4型)により測定。

OH・は、αーケトーメチオルプチリツクア シド (KMB) を加え、エチレンガスの産生 を、ガスクロマトグラフ(日立)により測定。

化学ルミネセンスは、厳重な遮光のもとに、 液体シンチレーションカウンター(パツカー ド、イリノイ、USA)を用いて測定。

② 第4表に係る試験法:キサンチンーキサンチ ンオキシダーゼ系のOR生成能試験について は、50ml生理食塩水に溶解した、13.5mgヒポキ サンチン0.1 mと、2.3 mlの生理食塩水に溶解し た50mMのEDTA0.05元、及び0.7µキサンチン オキシダーゼ0.1 叫を混合し、この混合液0.1 叫 を、さらに 2 叫、リン酸カリウム緩衝液に希釈 溶解して、ORを産生。

O-2, H₂O₂, OH・の測定は、前配①(第3 表)の測定法に従い行つた。

(測定法に関する文献所在)

35

(1) 丹羽ら: ブラッド (Blood) 第64巻、 $p.994 \sim 999(1984)$

- (2) 丹羽ら:アーチ ダーマトール (Arch De rmatol) 第121巻、p.73~78(1985)
- アシド過酸化脂質形成能の測定においては、オ ウゴンエキストラクトパウダーを加え、20時間 インキュペートした後、0.67%チオパルビツー ル酸 (TBA): 酢酸の1:1の混液を加え、95 ℃、45分間加熱。水冷後、n-ブタノールを加 10 イリノイ,USA)で測定。 え、1250× g で10分間遠心分離。 n ープタノー ル層を用い、蛍光分光光度計(日立MPF4型) により測定。
- ④ 第6表に係る試験法:ヒト好中球及びリンパ 法により行つた。

好中球膜、リンパ球膜のミクロソームフラクショ ンの作成

健康人未梢血より好中球、リンパ球をフイコー ル・ハイパキュ (Ficoll-Hypaque:和光純菜 20 の遠心分離により、クロロホルム層を得る。 製)により、それぞれ分離した後、0.25Mシユク ロースを加え、氷水中で10秒間、超音波24W処 理。次に、4℃、14000×5、10分間、遠心分離 した後、その上清を、4℃、140000×ダ、60分 沈渣として得て、これを0.25Mシュクロースに浮 遊する。

メチルトランスフエラーゼ活性

100mMトリス塩酸 (PH8.0)、0.1mMエチレン*

分離したB-(*C)アラキドン酸 β-("C) アラキドニルPC+分離したβ-("C) アラキドン酸×100

PC・・・・ホスフアチジルコリン

(F) 作用又は効果に関する考察

オウゴン及びオウゴン中に含まれる成分につい の報告は、これまで、まつたく知られていなかつ たが、本発明者は、前記した試験(検索)法を採 用して、その結果、第3~5表に示す成績をもつ て、オウゴン抽出物は、優れたOR捕捉除去剤で としての、オウゴン抽出物の作用機序について、 得られた成績結果をもとに、二~三の考察を加え ながら、さらに説明すれば、第6表に示すごと く、好中球・リンパ球共に、その細胞膜のメチレ

14

* \mathcal{I} \mathbf{J} \mathbf N, N', N'ーテトラ酢酸 (EGTA) 50μMのS-アデノシルーLー[*Hーメチル]メチオニン((*) H-SAM) 2µCiと、ミクロソームフラクション ③ 第5表に係る試験法:ドコサヘキセノイツク 5 200μ 8 / 蛋白を混和し、37℃で30分間インキュ ベート。次に、0.25N塩酸0.6mlにて反応を止め、 クロロホルムを用いて、リン脂質成分を抽出後、 膜リン脂質成分に取り込まれた〔*Hーメチル〕 を、シンチレーションカウンター(パツカード,

ホスホリパーゼAa活性

ミクロソームフラクション200μ*\$/*蛋白を 0.25Mシュクロースに懸濁し、10μℓ (0.5μCi) 球細胞膜酵素活性(賦活)能の測定は、次の方 15 ラキドニールーa'ーステアリルーLーdーフオス フアチジルコリン)(Amersham, 59.3mCi/ nmol) を加え、30℃、90分間インキュペート。 1.5礼のクロロホルムーメタノール(2:1)混 液を4℃で加えて反応を止め、2000×4、5分間

クロロホルム層を30℃の減圧下で乾燥した後、 クロロホルムーメタノール (2:1) 混液を加 え、TLCにスポットし、石油エーテル;エーテ ル:酢酸 (80:30:1) の混液により展開。分離 間、超遠心分離し、ミクロソームフラクションを 25 したβ-("C) アラキドン酸を、シンチレーシ ヨンカウンターで測定し、下記式により、遊離ア ラキドン酸を百分率で求める。

(算式)

ーションをはじめ、ホスホリバーゼA₂について も、著明に上昇させる。このような、高値を示す 物質は、極めて稀である。これは、メチルトラン て、OR捕捉除去作用(SOD様作用)を有すると 35 スフェルラーゼが活性化されると、内外膜の外 転、即ち、トランスロケイションが起こり、細胞 膜の粘稠度の低下、そして、流動性の亢進がもた らされるものとなり、さらに、これによつて、引 き続きホスホリバーゼAaが活性化され、アラキ あることを見出した。この優れたOR捕捉除去剤 40 ドン酸カスケードが回転し、ORの産生、ライソ ゾーム酵素の分泌、遊走運動能、貧食作用等の亢 進が起こり、細胞の代謝活性(反応性)が増強さ れたと考えられる。すなわち、オウゴンエキスト ラクトパウダーは、食細胞をはじめ、各細胞の代 謝亢進作用を有し、尚且つ、過剰に生成された、 ORを除去する作用を有することである。

つまり、第6表中において得られた成績結果を もとに、これを総合的に評価すれば、本抽出物の 能を有することのみならず、「細胞賦活能、及び 免疫賦活能を有したOR捕捉除去剤」であること が大きな特長である。

(5) 発明の効果

ジャーとして働く物質が知られている。しかし、 その多くは、細胞の代謝に対しては、全く影響 (反応)を示さないか、あるいは代謝活性を若干 低下させるものが多かつた。

ついては、第3~6表をもつて、その両機能に対 して、著明な働きを示すことがわかつたのであ る。このような両機能に対して有効に働く物質 は、きわめて限られていたが、本発明は、これに よって、オウゴンの有効利用を、さらに拡大する 20 ことが可能となつた。

本発明による実際の医薬又は化粧品等への応用 に当つては、その投与量としては、第3~6表等 に示すデータをもつてすれば、臨床上は、10-5~ 10-4M濃度が、至適有効濃度と推定される。

これに従えば、前記で示した抽出物(オウゴン エキストラクトパウダー)のみならず、前配第1 表中に示される抽出法、あるいは、その他の方法 を用いて得られたところの、オウゴン抽出物も利 のフラポノイドとして、パイカレインを含むこと が必須であるが、その他のオウゴン由来の成分が 含まれていても良い。

又、製剤化上は、大変有利な条件をもつてい し、提案されているものには、SODがあるが、 熱安定性、水の系における溶解後の安定性に、著 しく欠け、これを解決するための策として、例え ば、リポゾーム化、マイクロカブセル化等の製剤 ら、SODの反応性の早さ、あるいは、これにと もなう持続性の保持の面から、未だ充分な製剤化 には至つていないのが現況であつた。

したがつて、現在、SODに代替可能な、OR捕

16

捉除去機能を有した物質が求められてきたが、そ れに適応出来る物質となれば、これまで、きわめ て少なかつたのである。すなわち、本発明におい て、前表(第3~5表)、さらに第6表に示すご 有する作用は、単なるOR捕捉除去剤としての機 5 とく、共に著明な効果を有する物質となると、さ らに限定され、これまでは、製剤化上の安定性も さることながら、実用的なOR捕捉除去剤の開発 は、困難であつた。

これに対し、本発明による抽出物は、その粉体 従来から、ORの生成に対して、そのスカベン 10 として得られたものは、熱安定性に優れ、密栓下 で遮光保存すれば、長期間にわたり安定であるこ と。又、さらに、製剤化(配合)における安定性 については、例えば、前表(第1表)中に示す刊 行物(イ)によれば、その処方中の系においても これに対して、本発明によるオウゴン抽出物に 15 安定であり、外用塗布塗擦剤(化粧品類等の処 方)中にも、容易に配合して用いることが出来る ことな*ど*、大きなメリツトがある。

> 尚、処方中の系では、HIを酸性側で製剤化する ことが、一つのポイントとなる。

すなわち、本発明による抽出物は、単なるOR 捕捉除去剤ではなく、第6表に示すごとく、細胞 賦活能に優れており、その利用分野は、細胞賦活 剤としての機能を発揮し、免疫賦活剤としての機 能も有していることである。

従って、その応用は、前記(2)の(A)~(B)で示し た如くの疾患や、さらに、例えば各種の癌の予防 と治療、あるいは、老化防止を目的とした各種の 薬剤、又、化粧品などの外用塗布などの形態の剤 にあつては、シミ、ソバカス、シワの防止に有効 用可能である。但し、その際には、オウゴン由来 30 であり、又、頭髪に対しては、脱毛を防ぎ、育 毛、あるいは発毛を促進させ、とくに、既知抗癌 剤、その他の治療剤の投与による、脱毛現象の発 症にあたつては、これを防ぐことが出来る。

本発明者は、多くの天然産物(動・植物)を出 る、すなわち、公知、OR捕捉除去を目的とな 35 発原料として選び、コツコツと地道に検索を続 け、ここに他に例を見ない、優れたOR捕捉除去 剤を開発するに至つたが、本発明が引き金となつ て、今後は、バイカレインの有する構造上の特徴 である、フラポン、フラポノイド骨格を有する、 化法が、種々検討されてきている。しかしなが 40 他の植物系成分、あるいは動物系成分をもとにし た、OR捕捉除去剤としての開発が、一段と活発 になるものと予想され、そのもたらす効果は、大 きいものがあると考えられている。

図面の簡単な説明

第1図は、明細書の詳細な説明の欄中、(4)発明の構成の項の(B)で示す抽出法によって得られた、オウゴン抽出物 (オウゴンエキストラクトパ

ウダー) が有する、液体クロマトグラフィーによるチャートである。第 1 図中、 A はパイカレイン、 B はオウゴニン。

18

第1図

